# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 11244705 A

(43) Date of publication of application: 14 . 09 . 99

(51) Int. CI

B01J 31/26

C07C 33/00

C07C 45/71

C07C 49/04

C07C 49/213

C07C 49/76

C07C 69/00

C07C209/60

C07C227/22

C07G 3/00

// C07B 61/00

(21) Application number: 10053075

'5 (71) Applicant:

**JAPAN SCIENCE & TECHNOLOGY** 

CORP

(22) Date of filing: 05 . 03 . 98

(72) Inventor:

KOBAYASHI OSAMU OYAMADA HIDEKAZU

### (54) SURFACE ACTIVE LEWIS ACID CATALYST

## (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To execute an organic synthetic reaction in a water medium by a method wherein a surface active function is provided by allowing a hydrophobic atomic group and a hydrophilic atomic group are allowed to exist in a molecule to have a surface-active function, and a specific surface active Lewis acid catalyst having a Lewis acidity in a part of the hydrophilic atomic group is obtained.

SOLUTION: A surface active Lewis acid catalyst represented by  $M^{n+}(R^1X^-)_k(R^2X^-)_l(Y^-)_m$  is imparted with

a surface-active function by allowing a hydrophobic atomic group and a hydrophilic atomic group to exist in a molecule, and a Lewis acidity is equipped to a part of the hydrophilic atomic group. Wherein, in the formula, (k+l+m)=n is provided, (n) indicates a number of 1 or over, (k), (l) and (m) each indicate a number of 0 to 3, M indicates a kind of a transition metal element, X indicates a conjugated salt group of an organic acid group, R<sup>1</sup> indicates a hydrocarbon group which may have a 8-30C functional group, R<sup>2</sup> indicates a hydrocarbon group which may have a 1-12C functional group, and Y respectively indicates an inorganic anion.

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

## (19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平11-244705

(43)公開日 平成11年(1999)9月14日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号		FΙ							
B01J	31/26			B 0	1 J	31/26				Z	
C07C	33/00			CO	7 C	33/00					
	45/71					45/71					
	49/04				49/04				E		
	49/213	49/213			49/213						
			審查請求	未請求	請求	項の数12	OL	(全	6	頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	<del></del>	特顧平10-53075		(71)	出願人	396020	800				
() paragram (				科学技術振			術振興	興事業団			
(22)出願日		平成10年(1998) 3月5日		埼玉県川口市本町4丁目1番8号				番8号			
				(72)	発明者	小林 (	修				
						東京都	千代田	区猿类	反叫	1 —	6 - 6 - 702
				(72)	発明者	计小山田					
						埼玉県				4 –2	24
				(74)	代理人	. 弁理士	西澤	利力	ŧ		
					•						
				1							
				<u> </u>							

## (54) 【発明の名称】 界面活性ルイス酸触媒

## (57)【要約】

【課題】 有機溶媒を使用せずに水媒体中で有機合成を 可能とするルイス酸触媒を提供する。

【解決手段】 分子中に疎水性原子団と親水性原子団が

 $M^{n+}(R^{1}X^{-})_{k}(R^{2}X^{-})_{l}(Y^{-})_{m}$  ... (1)

【化1】

(式中の符号は、(k+1+m) = n で、n は 1 以上の数を示し、k、l およびmは、各々0~3の数を示し、Mは、遷移金属元素の少くとも1種を、X⁻は、有機酸基の共役塩基を、R¹は、炭素数が8~30の官能基を

有していてもよい炭化水素基を、 $R^2$ は、炭素数が $1\sim$  12の官能基を有していてもよい炭化水素基を、そして  $Y^-$ は無機陰イオンを示す)

存在することで界面活性能を持ち、かつ、親水性原子団

の少なくとも一部がルイス酸性を有する、次式(I)で

表される界面活性ルイス酸触媒とする。

10

20

40

【特許請求の範囲】

【請求項1】 分子内に疎水性原子団と親水性原子団が存在することで界面活性能を持ち、かつ、親水性原子団\*

1

 $M^{n+}(R^1X^-)_k(R^2X^-)_i(Y^-)_m$ 

(式中の符号は、 (k+1+m) = n で、n は 1 以上の数を示し、k、 l およびm は、各々 0 ~ 3 の数を示し、Mは、遷移金属元素の少くとも 1 種を、 $X^-$  は、有機酸基の共役塩基を、

R'は、炭素数が8~30の官能基を有していてもよい 炭化水素基を、

 $R^2$ は、炭素数が $1\sim1$ 2の官能基を有していてもよい 炭化水素基を、

そしてY<sup>-</sup>は無機陰イオンを示す)

【請求項2】 式(I)におけるMが、希土類金属である請求項1の界面活性ルイス酸触媒。

【請求項3】 式(I)におけるR<sup>1</sup>が、脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基および脂肪族炭化水素基を有する芳香族炭化水素基の群から選ばれる1種以上の炭化水素基である請求項1または2の界面活性ルイス酸触媒。

【請求項4】 式(I)におけるR<sup>2</sup>が、脂肪族炭化水 素基、芳香族炭化水素基および脂肪族炭化水素基を有す る芳香族炭化水素の群から選ばれる1種以上の炭化水素 基である請求項1ないし3のいずれかの界面活性ルイス 酸触媒。

【請求項5】 式(I)における $R^2$ が、 $C_n F_{2n+1}$ の 構造で表されるポリフルオロアルキル基、またはポリフ ルオロアリール基である請求項1ないし4のいずれかの 界面活性ルイス酸触媒。

【請求項6】 式(I) におけるX<sup>-</sup>が、COO<sup>-</sup>、SO,<sup>-</sup>、OSO,<sup>-</sup>、OPO,<sup>2-</sup>、または(フェニル)O<sup>-</sup>構造で表される、有機酸基の共役塩基である請求項1ないし5のいずれかの界面活性ルイス酸触媒。

【請求項7】 請求項1ないし6のいずれかの界面活性 ルイス酸触媒の製造方法であって、有機酸のアルカリ金 属塩またはアルカリ土類金属塩と遷移金属ハロゲン化物 とを水中で混合することを特徴とする界面活性ルイス酸 触媒の製造方法。

【請求項8】 請求項1ないし6のいずれかの界面活性 ルイス酸触媒の製造方法であって、有機酸と遷移金属の 酸化物または水酸化物とを水中で混合することを特像と する界面活性ルイス酸触媒の製造方法。

【請求項9】 請求項1ないし6のいずれかの界面活性 ルイス酸触媒を用いる有機化合物の製造方法であって、 界面活性ルイス酸触媒の存在下、ルイス酸触媒反応を水 中で行うことを特徴とする有機化合物の製造方法。

【請求項10】 反応基質として、水溶性化合物、非水溶性化合物、水に安定な化合物または水に不安定な化合物を用いる請求項9の有機化合物の製造方法。

【請求項11】 水溶性化合物は、糖類またはアミノ酸類であり、水に不安定な化合物は、酸ハロゲン化物、酸※50

\*の少なくとも一部がルイス酸性を有する、次式(I)で表される界面活性ルイス酸触媒。

【化1】

 $(Y^-)$  . . . (I)

※無水物、有機金属化合物またはシリルエノラートである 請求項10の有機化合物の製造方法。

【請求項12】 ルイス酸触媒反応がアルドール型反応、フリーデルークラフツ型反応、マンニッヒ型反応、グリコシル化反応、エステル化反応、アリル化反応である請求項9ないし11のいずれかの有機化合物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】この出願の発明は、界面活性 ルイス酸触媒に関するものである。さらに詳しくは、こ の出願の発明は、有機溶媒を使用することなしに水媒体 中での有機合成反応を高い収率と優れた選択性で可能と する、新しい界面活性ルイス酸触媒と、その製造方法並 びにこの触媒を用いた有機化合物の合成方法に関するも のである。

[0002]

【従来の技術とその課題】有機溶媒を用いることなしに 水媒体中で有機反応を行うことは、環境問題への配慮か ちも注目されている。しかしながら、有機反応に水媒体 を用いることには大きな制約がある。多くの場合、有機 化合物は水に溶解せず、しかも反応中間体そして触媒も 水によって分解されてしまうことが多いからである。

【0003】その特徴のある反応活性や選択性、さらには温和な条件での反応が可能である等の点で注目されるルイス酸についても事情は変わらない。このルイス酸を触媒として使用する場合、水に対して不安定であって、水媒体中では使用できないからである。このような状況において、この出願の発明者らは、水安定性のルイス酸としての希土類トリフレートを見出し、このものを水媒体中において有機合成反応に用いることを可能としてきた

【0004】だが、この希土類トリフレートをルイス酸触媒とする反応では、反応効率を上げるためには、水とともに、THF、アルコール、アセトニトリル等の有機溶媒を使用することが必要とされていた。この出願の発明は、以上のとおりの従来技術の問題を踏まえてなされたものであって、有機溶媒を全く使用することなしに高い収率と、優れた選択性のもとに有機合成反応を水媒体中で行うことのできる新しいルイス酸触媒と、その製造法並びにこれを用いた有機合成反応方法を提供することを課題としている。

[0005]

【課題を解決するための手段】この出願は、上記の課題 を解決するために、第1の発明として、分子内に疎水性 原子団と親水性原子団が存在することで界面活性能を持

2

ち、かつ、親水性原子団の少なくとも一部がルイス酸性 を有する、次式(I)で表される界面活性ルイス酸触媒 を提供する。

#### $M^{n+}(R^{1}X^{-})_{k}(R^{2}X^{-})_{i}(Y^{-})_{m}$ $\cdots$ (I)

10

20

40

【0007】 (式中の符号は、(k+1+m)=nで、 nは1以上の数を示し、k、lおよびmは、各々0~3 の数を示し、Mは、遷移金属元素の少くとも1種を、X は、有機酸基の共役塩基を、R1は、炭素数が8~3 Oの官能基を有していてもよい炭化水素基を、R2は、 炭素数が1~12の官能基を有していてもよい炭化水素 基を、そしてY<sup>-</sup>は無機陰イオンを示す) また、この出願は、上記第1の発明に関連して、第2の 発明として、式(I)におけるMが、希土類金属である 界面活性ルイス酸触媒を、第3の発明として、式(I) におけるR'が、脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基 および脂肪族炭化水素基を有する芳香族炭化水素基の群 から選ばれる1種以上の炭化水素基である請求項1また は2の界面活性ルイス酸触媒を、第4の発明として、式 (I) におけるR'が、脂肪族炭化水素基、芳香族炭化 水素基および脂肪族炭化水素基を有する芳香族炭化水素 の群から選ばれる1種以上の炭化水素基である界面活性 ルイス酸触媒を、第5の発明として、式(I)における R'が、C<sub>n</sub>F<sub>2n+1</sub>の構造で表されるポリフルオロアル キル基、またはポリフルオロアリール基である界面活性 ルイス酸触媒を、第6の発明として、式(I)における X<sup>-</sup>が、COO<sup>-</sup>、SO<sub>3</sub><sup>-</sup>、OSO<sub>3</sub><sup>-</sup>、OP O<sub>3</sub>2-、または (フェニル) O-構造で表される、有機 酸基の共役塩基である界面活性ルイス酸触媒を提供す る。

【0008】そして、この出願は、第7の発明として、 前記第1~6の発明のいずれかの界面活性ルイス酸触媒 の製造方法であって、有機酸のアルカリ金属塩またはア ルカリ土類金属塩と遷移金属ハロゲン化物とを水中で混 合することを特徴とする界面活性ルイス酸触媒の製造方 法と、第8の発明として、前記第1~6の発明のいずれ かの界面活性ルイス酸触媒の製造方法であって、有機酸 と遷移金属の酸化物または水酸化物とを水中で混合する ことを特徴とする界面活性ルイス酸触媒の製造方法を提 供する。

【0009】さらにまた、この出願は、第9の発明とし て、前記第1~6の発明のいずれかの界面活性ルイス酸 触媒を用いる有機化合物の製造方法であって、界面活性 ルイス酸触媒の存在下、ルイス酸触媒反応を水中で行う ことを特徴とする有機化合物の製造方法を提供し、第1 0の発明として、反応基質として、水溶性化合物、非水 溶性化合物、水に安定な化合物または水に不安定な化合 物を用いる有機化合物の製造方法を、第11の発明とし て、水溶性化合物は、糖類またはアミノ酸類であり、水 に不安定な化合物は、酸ハロゲン化物、酸無水物、有機 50 応、フリーデルークラフツ反応等である。この際の反応

金属化合物またはシリルエノラートである有機化合物の 製造方法を、第12の発明として、ルイス酸触媒反応が アルドール型反応、フリーデルークラフツ型反応、マン ニッヒ型反応、グリコシル化反応、エステル化反応、ア リル化反応である有機化合物の製造方法をも提供する。

[0010]

\* [0006]

【化2】

【発明の実施の形態】この出願の発明は、上記のとおり の特徴を持つものであるが、以下に、さらに詳しくその 実施の形態について説明する。まず、前記のとおりの式 (1) で表わされるこの発明の界面活性ルイス酸触媒 は、分子内に疎水性原子団と親水性原子団とが存在する ことで界面活性能を持ち、親水性原子団の少くとも一部 がルイス酸性を有している。

【0011】式(I)におけるMは遷移金属の少くとも 1種であるが、なかでも、Sc、Yb、Sm、Y、Nd 等の元素からなる希土類元素の群から選択されたものが 好適に用いられる。また、R'およびR'は、各々、炭 化水素基であって、その構成炭素数は、R<sup>1</sup>が8~3 O、R<sup>2</sup>が1~12である。炭化水素基は、脂肪族炭化 水素基、芳香族炭化水素基、および芳香脂肪族炭化水素 のうちの各種のものであってよく、これらは、この発明 の界面活性ルイス酸触媒の活性を損わない限り、任意の 置換基を有していてもよい。置換基としては、アルキル 基、アリール基等の炭化水素基をはじめ、ハロゲン原 子、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アシルオキシ基、 アミノ基、ニトロ基、シアノ基等が例示される。

【0012】たとえばR<sup>2</sup>については、C<sub>n</sub>F<sub>2n+1</sub>で表 わされるポリフルオロアルキル基やポリフルオロアリー ル基等も例示される。有機酸基の共役塩基を表わす式 (1) におけるX<sup>-</sup>は、たとえばCOO<sup>-</sup>、SO<sub>3</sub><sup>-</sup>、 OSO, OPO, OSORIA (フェニル) Oo 構造等が適当なものとして例示されることになる。

【0013】たとえば以上のようなこの発明の界面活性 ルイス酸触媒については、前記第7および8の発明のよ うに、有機酸のアルカリ金属塩またはアルカリ土類金属 塩と遷移金属ハロゲン化物とを水中で混合するか、ある いは有機酸と遷移金属の酸化物もしくは水酸化物とを水 中で混合することにより製造することができる。製造さ れたこの発明の界面活性ルイス酸触媒は、水中でのルイ ス酸触媒反応を用いられる。この反応は各種のものであ ってよく、アルドール型反応をはじめとするルイス酸触 媒反応の各種のものが考慮される。アルドール反応、イ ミノアルドール反応、マンニッヒ型反応、マイケル反 応、グリコシル化反応、エステル化反応、アリル化反

5

基質は、水溶性化合物、非水溶性化合物、水に安定な化合物あるいは水に不安定な化合物のいずれであってもよい。水溶性化合物は、たとえばアルコール類等のヒドロキシ化合物、糖類やアミノ酸類等であり、水に不安定な化合物は、たとえば酸ハロゲン化物、酸無水物、有機金属化合物、シリルエノラート等である。

【0014】これらの反応基質に対してこの発明の界面活性ルイス酸触媒は広い使用割合範囲で用いることができ、たとえば、反応基質に対して、0.001~1当量の範囲で用いることができる。いずれの場合でも、この 10出願の発明による界面活性ルイス酸触媒で、高い収率で、優れた選択性で、しかも温和な条件のもとに高効率での有機合成反応が可能とされる。また、反応生成物と\*

\*の分離も容易である。

【0015】以下、実施例を示し、さらに詳しくこの発明について説明する。

[0016]

【実施例】 (実施例 1) 塩化スカンジウム (S c C l,) と、ドデシル硫酸ナトリウム (N a O S O, C<sub>12</sub> H<sub>25</sub>) とを略等モル比で水中において混合し、次式 S c (O S O, C<sub>12</sub> H<sub>25</sub>),

で表わされるスカンジウムトリスドデシルサルフェート (STDS) を製造した。このものの同定値は次の表 1 のとおりであった。

[0017]

【表1】

Sc(OSO<sub>3</sub>C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>)<sub>3</sub>: Mp 240 °C (dec.). IR (KB<sub>f</sub>) 1165, 1300 cm<sup>-1</sup>; <sup>1</sup>H NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  0.89 (t, 9H, J = 6.7 Hz), 1.20-1.44 (m, 54H), 1.63-1.71 (m, 6H), 4.11 (t, 6H, J = 6.6 Hz); <sup>13</sup>C NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  14.4, 23.7, 26.8, 30.3, 30.4, 30.5, 30.68, 30.71, 30.76, 30.83, 33.1, 70.6; <sup>45</sup>Sc NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$  -109.3. Anal. Calcd for C<sub>36</sub>H<sub>81</sub>O<sub>15</sub>S<sub>3</sub>Sc (Sc(OSO<sub>3</sub>C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>)<sub>3</sub>•3H<sub>2</sub>O): C, 48.30; H, 9.12;

S, 10.74. Found: C, 48.15; H, 9.02; S, 10.53. (実施例2) 実施例1と同様にして、ドデ ※ロ

【0018】(実施例2)実施例1と同様にして、ドデシル基(C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>)を他のアルキルとしたスカンジウム塩化合物、並びに硫酸エステル塩に代えてスルホン酸塩とした各種の化合物を製造した。実施例1の化合物、そして上記の各種化合物を用いて、表2のとおりのベンズアルデヒドと(2)-1-フェニル-1-トリメチルシ※

※ロキシプロペンとのアルドール付加反応を行った。スカンジウム塩化合物は0.1当量用い、水中において室温で4時間反応させた。その結果を示したものが表2である。

[0019]

【表 2】

Effects of Alkyl Chains of the Sc Salts<sup>a</sup>

R	Sc(OSO <sub>3</sub> R) <sub>3</sub>	Sc(OSO <sub>2</sub> R) <sub>3</sub>	Sc(OSO <sub>2</sub> p-R-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> ) <sub>3</sub>
C <sub>10</sub> H <sub>21</sub>	-	60	55
C11H23		68	
C <sub>12</sub> H <sub>25</sub>	92	83	91
C13H27		76	
C14H29	73	19	33
C16H33	•	12	14

\*Numbers shown in the columns are isolated yields (%).

【0020】表2より、STDS、すなわちSc(OSO<sub>3</sub> C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>),を触媒とする場合には、92%という極めて高い収率でアルドール付加体であるヒドロキシカルボニル化合物が得られる。また、スルホン酸塩であるSc(OSO<sub>2</sub> C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>)の場合にも収率83%で、また、Sc(OSO<sub>2</sub> p-R-C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>),の場合にも収率91%で得られている。

【0021】Sc (OSO, C<sub>14</sub>H<sub>29</sub>), の硫酸塩化合物、並びにSc (OSO<sub>2</sub> C<sub>19</sub>H<sub>27</sub>), でも、各々、7

★ 3%および76%の高い収率でアルドール付加体が得られている。

(比較例1) 前記STDSを用いて、実施例2と同様の アルドール付加反応を種々の溶媒中において行った。

【0022】その結果を示したものが表3である。水媒体中での反応(収率92%)が顕著であることがわかる。

[0023]

【表3】

Effects of Solvents

Solvent	Yield/%	Solvent	Yield/%
H <sub>2</sub> O	92	CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	3
CH <sub>3</sub> OH	4	THF	trace
DMF	14	Et <sub>2</sub> O	trace
DMSO	9	toluene	trace
CH <sub>3</sub> CN	3	hexane	4

【0024】(比較例2)実施例1において、STDSに代えて、スカンジウムトリフレート:Sc (OTf),を触媒として用いて反応を行ったが、アルドール付加体は、わずか3%の収率でしか得られなかった。

(実施例3) 前記STDSを触媒として、水媒体中において表4に示したとおりの各種の反応基質を用いて反応を行った。

\*【0025】触媒STDSは、0.1~0.2当量の割合で使用し、室温で反応させた。各種のアルデヒド化合物より高い収率でアルドール付加体が得られることが表4の結果よりわかる。

【0026】 【表4】

STDS-Catalyzed Aldol Reactions in Water

R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	Yield/%
Ph	Ph	Me	92
$Ph(CH_2)_2$	Ph	Me	88
PhCH=CH	Ph	Me	91
Ph	E	Mc	84
p-CIPh	Et	Mc	91
$Ph(CH_2)_2$	Eı	Me	82*
PhCH=CH	Et	Me	87
PħÇH=CH	-(C)	85*	
Ph	Ph	Н	94 6
Ph	<b>EtS</b>	Me <sub>2</sub>	98
$C_5H_{11}$	EtS	Mc <sub>2</sub>	91
PhCH=CH	EtS	Me <sub>2</sub>	92
Ph	MeO	Me <sub>2</sub>	80a,b
2-pyridine	Ph	Me	84ª
PhCO	Ph	Me	86

\*STDS (0.2 eq.). \*Silyl enolate (3.0 eq.).

## [0027]

【発明の効果】以上詳しく説明したとおり、この出願の 発明の界面活性ルイス酸触媒により、有機溶媒を一切使 用することなく、水媒体中において、高い収率で、優れ た選択性で、しかも温和な条件下に有機合成反応を実施 することが可能となる。反応生成物との分離も容易であ※

#### ※る。

【0028】有機溶媒の廃棄にともなう環境負荷の問題 も、またその回収にともなう実際的負担も生じることの ない極めて価値の高いルイス酸触媒が提供されることに なる。

## フロントページの続き

. . . .

(51) Int. Cl. <sup>6</sup>		識別記号	FI		
C 0 7 C	49/76		C 0 7 C	49/76	E
	69/00			69/00	
:	209/60			209/60	
	227/22			227/22	
C 0 7 G	3/00		C 0 7 G	3/00	
// C07B	61/00	300	C 0 7 B	61/00	3 0 0